

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Purevax Rabies suspensija injekcijām

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Viena deva (1 ml) satur:

Aktīvā viela:

Trakumsērgas rekombinantais kanārijputnu baku vīruss (vCP65)

$\geq 10^{6,8}$ FAID*₅₀

* Fluorescentās metodes inficējošā deva 50%

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs
Kālija hlorīds
Nātrijs hlorīds
Kālija dihidrogēnfosfāts
Nātrijs hidrogēnfosfāta dihidrāts
Magnija hlorīda heksahidrāts
Kalcija hlorīda dihidrāts
Ūdens injekcijām

Gaiši rozā līdz gaiši dzeltena homogēna suspensija.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Kaķi.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Kaķu aktīvai imunizācijai no 12 nedēļu vecuma un vecākiem, lai pasargātu no trakumsērgas infekcijas izraisītās mirstības.

Imunitātes iestāšanās: 4 nedēļas pēc primārās vakcinācijas kursa.

Imunitātes ilgums pēc primārās vakcinācijas: 1 gads.

Imunitātes ilgums pēc revakcinācijas: 3 gadi.

3.3. Kontrindikācijas

Nav.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Nav piemērojami.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Kanāriļputnu baku vīrusa rekombinanti ir zināmi kā droši cilvēkiem. Īslaicīgi var būt novērojamas vieglas lokālas un/vai sistēmiskas blakusparādības, kas saistītas ar injekciju.

Ja notikusi nejauša pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Kaķi:

Ļoti reti (< 1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Apātija ¹⁻² , viegla anoreksija ² , hipertermija ²⁻³ Injekcijas vietas reakcija (sāpes, pietūkums, karstums un apsārtums) ⁴ Hipersensitivitātes reakcija ⁵
--	--

¹ Neliela

² Parasti ilgst 1 vai 2 dienas. Lielākā daļa šo blakusparādību novērotas 2 dienu laikā pēc vakcīnas injekcijas.

³ Vīrs 39,5 °C

⁴ Sāpes palpējot; ierobežots pietūkums, kas var kļūt mezglains; parasti izzūd 1 vai ilgākais 2 nedēļu laikā.

⁵ Kurai var būt nepieciešama simptomātiska ārstēšana.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārārsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam, vai tā vietējam pārstāvim, vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Skatīt arī sadaļu "Kontaktinformācija" lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas, dēšanas laikā

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības un laktācijas laikā.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Pieejamie iedarbīguma pētījumi pierāda, ka šo vakcīnu drīkst lietot vismaz 14 dienas pirms vai pēc Boehringer Ingelheim adjuvantu nesaturošas vakcīnas pret kaķu leikēmiju lietošanas.

Pieejami drošuma un iedarbīguma pētījumi pierāda, ka šo vakcīnu drīkst lietot maisījumā ar Boehringer Ingelheim vakcīnām bez adjuvanta, kas satur kaķu vīrusa rinotraheīta, kalicivīrusa, panleikopēnijas un hlamidiozes komponentus dažādās kombinācijās.

3.9. Lietošanas veids un devas

Subkutānai lietošanai.

Ievērot vispārpieņemtus aseptikas pasākumus.

Ievadīt vienu 1 ml devu, atbilstoši šādai vakcinācijas shēmai:

Primārā vakcinācija: 1 injekcija sākot ar 12 nedēļu vecumu.

Revakcinācija: 1 gadu pēc primārās vakcinācijas, pēc tam ik pēc 3 gadiem.

Ceļojot uz valstīm, kuras pieprasa trakumsērgas seroloģisko testu rezultātu: pieredze rāda, ka daži vakcinētie dzīvnieki, lai arī ir pasargāti, neuzrāda antivielu titru 0,5 SV/ml, kas nepieciešamas dažās valstīs. Veterinārārsti var apsvērt iespēju veikt vakcināciju divreiz. Labākais laiks asins parauga noņemšanai ir ap 28 dienām pēc vakcinācijas.

3.10. Pārdozēšanas simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)

Citas blakusparādības, izņemot tās, kas norādītas 3.6. apakšpunktā, nav novērotas pēc 10 devu injicēšanas. Šīs blakusparādības var norisēt ilgāk.

3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku

Šīm veterinārajām zālēm nepieciešama valsts oficiālās kontroles iestādes sērijas izlaide.

3.12. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

4. IMUNOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATŪvet kods: QI06AD08

Vakcīnas celms vCP65 ir rekombinantā kanārijputnu baku vīrusa izteikts trakumsērgas vīrusa glikoproteīna G gēns. Pēc injekcijas vīruss veic ekspresiju aizsargājošā olbaltumvielā, bet neveic replikāciju kaķiem. Rezultātā vakcīna veicina aktīvu imunitāti pret trakumsērgas vīrusu kaķiem.

5. FARMACEITISKĀS INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm, izņemot tām, kas minētas 3.8. apakšpunktā.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 18 mēneši.
Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: izlietot nekavējoties.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt un transportēt atdzesētu (2 °C – 8 °C).
Nesasaldēt.
Sargāt no gaismas.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

1 ml (1 deva) I tipa stikla flakons ar butilelastomēra korķi, kas nosegts ar alumīnija vāciņu.
Kartona kaste ar 2 x 1 ml.
Plastikāta kaste ar 10 x 1 ml vai 50 x 1 ml.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm.

6. TIRDZNICĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. TIRDZNICĪBAS ATĻAUJAS NUMURI

EU/2/10/117/001-003

8. PIRMĀS TIRDZNICĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 18/02/2011

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

{MM/GGGG}

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

II PIELIKUMS

CITI TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS NOSACĪJUMI UN PRASĪBAS

Nav.

III PIELIKUMS
MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARĶĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

Plastmasas kaste ar 10 flakoniem ar suspensiju injekcijām
Plastmasas kaste ar 50 flakoniem ar suspensiju injekcijām
Kartona kaste ar 2 flakoniem ar suspensiju injekcijām

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Purevax Rabies suspensija injekcijām

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katra deva (1 ml) satur:

Trakumsērgas rekombinantais kanārijputnu baku vīruss

(vCP65) $\geq 10^{6.8}$ FAID₅₀

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

10 x 1 ml

50 x 1 ml

2 x 1 ml

4. MĒRĶSUGAS

Kaķi.

5. INDIKĀCIJAS

6. LIETOŠANAS VEIDI

Subkutānai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {dd/mm/gggg}

Pēc pirmreizējas caurduršanas izlietot nekavējoties.

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt un transportēt atdzesētu.

Sargāt no gaismas.

Nesasaldēt.

10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

13. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI

EU/2/10/117/001 (10 flakoni)

EU/2/10/117/002 (50 flakoni)

EU/2/10/117/003 (2 flakoni)

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

Flakons

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Purevax Rabies



2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

1 deva

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {dd/mm/gggg}

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Purevax Rabies suspensija injekcijām

2. Sastāvs

Viena deva (1 ml) satur:

Aktīvā viela:

Trakumsērgas rekombinanta kanārijputnu baku vīruss (vCP65)

$\geq 10^{6,8}$ FAID*₅₀

* Fluorescentās metodes inficējošā deva 50 %

Gaiši rozā līdz gaiši dzeltena homogēna suspensija.

3. Mērķsugas

Kaķi.

4. Lietošanas indikācijas

Kaķu aktīvai imunizācijai no 12 nedēļu vecuma un vecākiem, lai pasargātu no trakumsērgas infekcijas izraisītās mirstības.

Imunitātes iestāšanās: 4 nedēļas pēc primārās vakcinācijas kursa.

Imunitātes ilgums pēc primārās vakcinācijas: 1 gads.

Imunitātes ilgums pēc revakcinācijas: 3 gadi.

5. Kontrindikācijas

Nav.

6. Īpaši brīdinājumi

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Kanārijputnu baku vīrusa rekombinanti ir zināmi kā droši cilvēkiem. Īslaicīgi var būt novērojamas vieglas lokālas un/vai sistēmiskas blakusparādības, kas saistītas ar injekciju.

Ja notikusi nejauša pašinjicēšana nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Grūsnība un laktācija:

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības un laktācijas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Pieejamie iedarbīguma pētījumi pierāda, ka šo vakcīnu drīkst lietot vismaz 14 dienas pirms vai pēc Boehringer Ingelheim adjuvantu nesaturošas vakcīnas pret kaķu leikēmiju lietošanas.

Pieejami drošuma un iedarbīguma pētījumi pierāda, ka šo vakcīnu drīkst lietot maisījumā ar Boehringer Ingelheim vakcīnām bez adjuvanta, kas satur kaķu vīrusa rinotraheīta, kalicivīrusa, panleikopēnijas un hlמידiozes komponentus dažādās kombinācijās.

Pārdozēšana:

Citas blakusparādības, izņemot tās, kas norādītas sadaļā “Blakusparādības”, nav novērotas pēc 10 devu injicēšanas. Šīs blakusparādības var norisēt ilgāk.

Būtiska nesaderība:

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm, izņemot tās, kas minētas iepriekš.

7. Blakusparādības

Kaķi:

Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):

Apātija¹⁻², viegla anoreksija², hipertermija²⁻³

Injekcijas vietas reakcija (sāpes, pietūkums, karstums un apsārtums)⁴

Hipersensitivitātes reakcija⁵

¹ Neliela

² Parasti ilgst 1 vai 2 dienas. Lielākā daļa šo blakusparādību novērotas 2 dienu laikā pēc vakcīnas injekcijas.

³ Vīrs 39,5 °C

⁴ Sāpes palpējot; ierobežots pietūkums, kas var kļūt mezglains; parasti izzūd 1 vai ilgākais 2 nedēļu laikā.

⁵ Kurai var būt nepieciešama simptomātiska ārstēšana.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam vai tirdzniecības atļaujas turētāja vietējam pārstāvim, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu: {informācija par nacionālo ziņošanas sistēmu}.

8. Devas katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Subkutānai lietošanai.

Ievadīt vienu 1 ml devu, vadoties pēc sekojošas vakcinācijas shēmas:

Primārā vakcinācija: 1 injekcija sākot ar 12 nedēļu vecumu.

Revakcinācija: 1 gadu pēc primārās vakcinācijas, pēc tam ik pēc 3 gadiem.

Ceļojot uz valstīm, kur nepieciešams trakumsērgas seroloģijas tests: pieredze rāda, ka vakcinētie dzīvnieki, lai arī ir pasargāti, neuzrāda antivielu titru 0,5 SV/ml, kas nepieciešams dažās valstīs. Veterinārārsti var apsvērt iespēju veikt vakcināciju divreiz. Labākais laiks asins parauga noņemšanai ir ap 28 dienām pēc vakcinācijas.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Ievērot vispārpieņemtos aseptikas pasākumus.

10. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt un transportēt atdzesētu (2 °C – 8 °C).

Sargāt no gaismas.

Nesasaldēt.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā pēc “EXP”.

Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: izlietot nekavējoties.

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt vidi.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

EU/2/10/117/001-003

Iepakojuma lielumi:

Plastmasas kaste ar 10 flakoniem ar 1 devu.

Plastmasas kaste ar 50 flakoniem ar 1 devu.

Kartona kaste ar 2 flakoniem ar 1 devu.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

{MM/GGGG}

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformācija

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

55216 Ingelheim/Rhein

Vācija

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:
Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
Laboratoire Porte des Alpes
Rue de l'Aviation
69800 Saint-Priest
Francija

Vietējie pārstāvji un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

België/Belgique/Belgien

Boehringer Ingelheim Animal
Health Belgium SA
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,
1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

Република България

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Wien, Австрия
Tel: +359 2 958 79 98

Česká republika

Boehringer Ingelheim spol. s r.o.
Purkyňova 2121/3
CZ - 110 00, Praha 1
Tel: +420 234 655 111

Danmark

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics
A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tlf: + 45 3915 8888

Deutschland

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Tel: 0800 290 0 270

Eesti

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Eesti filiaal
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Wien, Austria
Tel: +372 612 8000

Lietuva

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Lietuvos filialas
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Wien, Austrija
Tel: +370 5 2595942

Luxembourg/Luxemburg

Boehringer Ingelheim Animal
Health Belgium SA
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,
1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

Magyarország

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & CoKG
Magyarországi Fióktelep
Lechner Ö. Fasor 10.
H-1095 Budapest
Tel: +36 1 299 8900

Malta

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, il-Ġermanja
Tel: +353 1 291 3985

Nederland

Boehringer Ingelheim Animal Health
Netherlands bv
Basisweg 10
1043 AP Amsterdam
Tel: +31 20 799 6950

Norge

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics
A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tlf: +47 66 85 05 70

Ελλάδα

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία
Τηλ: +30 2108906300

España

Boehringer Ingelheim Animal Health España,
S.A.U.
Prat de la Riba, 50
08174 Sant Cugat del Vallès (Barcelona)
Tel: +34 93 404 51 00

France

Boehringer Ingelheim Animal Health France,
SCS
29, avenue Tony Garnier
69007 Lyon
Tél : +33 4 72 72 30 00

Hrvatska

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Wien, Austrija
Tel: +385 1 2444 600

Ireland

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Germany
Tel: +353 1 291 3985

Ísland

Vistor
Hörgatún 2
210 Garðabær
Sími: + 354 535 7000

Italia

Boehringer Ingelheim Animal Health
Italia S.p.A.
Via Vezza d'Oglgio, 3
20139 Milano
Tel: +39 02 53551

Österreich

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Wien
Tel: +43 1 80105-6880

Polska

Boehringer Ingelheim Sp. z o.o.
ul. Józefa Piusa Dziekonskiego 3
00-728 Warszawa
Tel.: + 48 22 699 0 699

Portugal

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal,
Unipessoal, Lda.
Avenida de Pádua, 11
1800-294 Lisboa
Tel: +351 21 313 5300

România

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Sucursala București
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Wien, Austria
Tel: +40 21 302 28 00

Slovenija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Podružnica Ljubljana
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Wien, Avstrija
Tel: +386 1 586 40 00

Slovenská republika

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co
KG, o.z.
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Wien, Rakúsko
Tel: +421 2 5810 1211

Suomi/Finland

Vetcare Oy
PL/PB 99
24101 Salo
Puh/Tel: + 358 201443360

Κύπρος

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία
Τηλ: +30 2108906300

Sverige

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics
A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tlf: +46 (0)40-23 34 00

Latvija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Latvijas filiāle
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Wien, Austrija
Tel: +371 67 240 011

United Kingdom (Northern Ireland)

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Germany
Tel: +353 1 291 3985

17. Cita informācija

Vakcīna pret trakumsērgas infekciju.

Vakcīnas celms vCP65 ir rekombinantā kanārijputnu baku vīrusa izteikts trakumsērgas vīrusa glikoproteīna G gēns. Pēc injekcijas vīruss veic ekspresiju aizsargājošā olbaltumvielā, bet neveic replikāciju kaķiem. Rezultātā vakcīna veicina aktīvu imunitāti pret trakumsērgas vīrusu kaķiem.